



彭振科与医学专家交流。

面的业务合作伙伴交流，了解他们的想法。他想要了解公司运行中的各种挑战，然后改善问题，提高效率，更好更快引入创新药物准入、服务更多患者。”

彭振科在中国有长达十年的工作经历，从2011年起，他的大部分职业生涯都在中国。担任辉瑞中国总裁之前，彭振科曾短暂回到欧洲生活，而正是这段离开中国的日子，让彭振科更能体会到中国的吸引力。“在欧洲，大家还在用现金、信用卡购物，而中国已经全部用二维码支付了。中国的工作节奏快，市场日新月异，充满着机会。我在中国工作的这十年里，见证了中国医药行业的改革巨变，更坚定了我扎根中国的决心。”

因为这一颗中国心，彭振科不断推动公司把“在中国，为中国”落到实处。新冠口服药 PAXLOVID™ 快速进入中国的过程，就是最好的佐证。

今年进博会辉瑞展台上的明星——全球首个新冠治疗药物

奈玛特韦片 / 利托那韦片组合包装 (即 PAXLOVID™)，是最具新闻性的产品。

2020年新冠疫情发生后不久，全球科学家和企业就迅速开启了新冠疫苗和新冠病毒治疗药物的研发。在这场全球竞赛中，辉瑞的 PAXLOVID™ 很快展现出优势，并于2021年12月获得美国食品和药物管理局 (FDA) 授予紧急使用授权。它也是 FDA 授权的第一款专门用于对抗新冠病毒的口服抗病毒药物。

2022年2月12日，中国国家药监局发布消息称，根据《药品管理法》相关规定，按照药品特别审批程序，进行应急审评审批，附条件批准辉瑞公司新冠病毒治疗药物奈玛特韦片 / 利托那韦片组合包装 (即 PAXLOVID™) 进口注册。

PAXLOVID™ 为口服小分子新冠病毒治疗药物，用于治疗成人伴有进展为重症高风险因素的轻至中度新型冠状病毒肺炎 (COVID-19) 患者，例如伴有高龄、慢性肾脏疾病、糖尿病、心